This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

®日本国特許庁(JP)

⑩ 特 許 出 願 公 開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-227079

®Int. Cl.⁵		庁内整理番号	} ❸公Ⅰ	開 平成2年(1990)9月10日
C 12 N 15/14 C 07 K 13/00 15/06 C 12 N 1/21		8318-41 8318-41 8515-41		
15/62 C 12 P 21/02	ZNA	8214-41	· 8 ※ 審査請求 未請求	請求項の数 17 (全24頁)

公発明の名称 ヒト血清アルブミン断片

②特 願 平1-217540

②出 願 平1(1989)8月25日

⑫発 明 者 槙 昇 埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡1-4-6

⑫発 明 者 八 木 慎 太 郎 埼玉県朝霞市朝志ケ丘4-8-8 グリーンパーク朝志ケ

丘101

⑫発 明 者 鈴 木 正 則 埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡 2-11D-101

⑪出 顋 人 東 燃 株 式 会 社 東京都千代田区一ツ橋1丁目1番1号

個代 理 人 弁理士 青木 朗 外4名

最終頁に続く

明 細 魯

1. 発明の名称

ヒト血剤アルプミン断片

2. 特許請求の範囲

- 1. ヒト血清アルブミンの中央部分からなるヒト血清アルブミン蛋白質断片。
- 2. ヒト血清アルブミンの 123位のメチオニン から 303位のプロリンまでのアミノ酸配列を有す る請求項1に記載の断片。
- 3. ヒト血清アルブミンの中央部と他のポリペプチドとから成る融合蛋白質。
- 4. 大腸菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドと、ヒト血清アルブミンの 123位のメチオニンから 303位のプロリンまでのアミノ酸配列を有するポリペプチドとから成る請求項3に記載の融合蛋白質。
- 5. ヒト血清アルプミンのC末端部分が欠失したヒト血清アルプミン断片。
- 6. ヒト血清アルプミンの 1 位のアスパラギン 酸から 303位のプロリンまでのアミノ酸配列を有

する請求項5に記載の断片。

- 7. ヒト血清アルブミンのC末端部分の欠失したヒト血清アルブミン断片と他のポリペプチドとから成る融合蛋白質。
- 8. 大腸菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドと、ヒト血清アルブミンの1位のアスパラギン酸から303位のプロリンまでのアミノ酸配列とから成る請求項7に記載の融合蛋白質。
- 9. ヒト血清アルブミンのN-末端部分が欠失 したヒト血清アルプミン断片。
- 10. ヒト血清アルプミンの 123位のメチオニンから 585位のロイシンまでのアミノ酸配列を有する請求項9に記載のヒト血清アルブミン断片。
- 11. ヒト血清アルプミンのN-末端部分が欠失 したヒト血清アルブミン断片と他のポリペプチド とから成る融合蛋白質。
- 12. 大腸菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドとヒト血清アルブミンの 123位のメチオニンから 585位のロイシンまでのアミノ酸配列とから成る請求項11に記載の融合蛋白質。

13. 請求項1.5もしくは9に記載の蛋白質断片又は請求項3.7もしくは11に記載の融合蛋白質をコードするDNA配列。

14. 請求項13に記載の DNA配列を含有するプラスミド。

15. 前記DNA配列の上波に、該DNA配列を 宿主内で効率よく発現せしめるための制御配列を 含有する発現プラスミドである、請求項14に記載 のプラスミド。

16. 請求項14に記載のプラスミドにより形質転換された宿主。

17. 請求項16に記載の宿主を培養してヒト血清 アルブミン蛋白質断片又は該断片を含む融合蛋白 質を発現せしめ、融合蛋白質を発現せしめた場合 には所望により該融合蛋白質から該とト血清アル ブミン蛋白質断片を切り出すことを特徴とする、 ヒト血清アルブミン蛋白質断片又は該断片を含有 する融合蛋白質の製造方法。

基本的にはヒト血清アルプミンの断片でも推定されている多くの薬剤に対する結合部位はほとんど含んでおり、ドラッグキャリヤーとしての活性を示すことができると考えられる。薬物等の運搬・供給系におけるキャリヤー等として使用する場合には、薬物等との結合性を限定する等の見地から、むしろヒト血清アルブミン分子全体を使用するよりもその断片を使用する方が有利であると予想さ

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はヒト血清アルブミンの部分から成る蛋白質断片に関する。この蛋白質断片は薬物等の運 機・供給系のキャリヤー等としての用途が期待される。

〔従来の技術〕

とト血清アルブミンはヒト肝臓で合成される分子量66、458の高分子血漿蛋白質で、生体内では主に血液の浸透圧調節、種々の物質(例えば脂肪酸、Cu*・Ni**などの金属イオン、胆汁ピリルピン、多くの薬物、一部の液性ピタミン、など、と結合してそれらの機的臓器への運搬、組織へのできたの機的臓器へので変なという。これらの作用を基礎にして火傷や腎炎などによるアルブミンの喪失や肝硬変などによるアルブミンの強失や肝硬変などによるアルブミンの強失や肝硬変などによるアルブミンは強に使用されている。血清アルブミンはまた、多く可能を受けるのではない。

れる.

一般に、蛋白質を切断してその断片を調製する 方法として、蛋白質を臭化シアンのごとき化学物 質又はトリプシン、ペプシン等のプロテアーゼを 用いる方法が知られている。しかしながら、これ らの方法においては、蛋白質のアミノ酸配列にな 存して切断部位が必然的に定まるため、任意のの 位で切断することができず、従って理想的な蛋白 質断片を得ることはできない。従って、ヒト血清 アルブミンについてもその様な断片は得られてい ない。

(発明が解決しようとする課題)

これに対して、組換えDNA技術を用いれば、 任意の部分からなるヒト血清アルプミン断片を適 当な宿主細胞中で合成させることができる。従っ て本発明は、ヒト血清アルプミンの所望の蛋白質 断片をコードするDNAを作製し、これに基く組 換DNA技術により、ヒト血清アルプミンの蛋白 質断片及びその製造手段を提供しようとするもの である.

さらに詳しくは、本発明は、ヒト血清アルブミ ンの中央部分からなるヒト血清アルプミン蛋白質 断片、及びヒト血清アルブミンの中央部と他のポ リペプチドとから成る融合蛋白質;ヒト血清アル ブミンの C - 末端部分が欠失したヒト血清アルブ ミン断片、及び該断片と他のポリペプチドとから 成る融合蛋白質、並びにヒト血清アルプミンのN - 末端部分が欠失したヒト血清アルプミン断片、 及び該断片と他のポリペプチドとから成る融合蛋 白質;これらの蛋白質断片又は融合蛋白質をコー ドする D N A : 該 D N A を含有するプラスミド: 該プラスミドにより形質転換された宿主;及び前 記宿主を培養してヒト血清アルプミン蛋白質断片 又は該断片を含む融合蛋白質を発現せしめ、融合 蛋白質を発現せしめた場合には所望により該融合 蛋白質から該ヒト血清アルプミン断片を切り出す ことを特徴とするヒト血清アルプミン蛋白質断片 又は該断片を含有する融合蛋白質の製造方法に関

ついて記載し、そしてN-末端が欠失したアルブミン断片の例として正常ヒト血清アルブミンの123位のメチオニンから 585位のロイシンまでのアミノ酸配列から成るアルブミン断片 (これを短縮 HSAと称する場合がある) について記載する。これら本発明の3つのタイプのアルブミン断片はそれぞれ下記のごとき特徴を有している。

本発明のアルブミン断片は、いずれもヒト血清アルプミンの中央部分を含有している。この様に、中央部分を含めたのは、ヒト血清アルブミン分子上の薬剤結合位置は現在までに4つ(サイトー~IV)知られており(Sjöholm, I., Ekman, B.E., Kober, A., Ljugstedt-Pahlman, I., Seiving, B. I. Sjödin, T. Mol. Pharmacol. 16.767-(1979))、これらのサイトにおいて薬物の結合に重要な役割を果たすアミノ酸残基もいくつか知られている(Pehske, K. らBiochem. Pharmacol. 30,688-(1981))が、そのほとんどがこの中央部分に集中しているためである。

Sjöholm らは薬物をヒト血清アルプミンに均一

(具体的な説明)

正常ヒト血清アルブミンAをコードするcDNAはすでにクローン化されている(特願昭63-037453)。 従って、このcDNAを用いて、遺伝子工学的手法により正常ヒト血清アルブミンAの任意の断片を製造することができる。

本発明は、この機な断片として、(1)ルボネのでは、この機な断片からで、、 (1)ルボネンの (2) になって、 (2) になって、 (3) になって、 (4) になって、 (5) になって、 (5) になって、 (6) になって、 (6) になって、 (7) になって、 (6) になって、 (7) になって、 (6) になって、 (7) になって、 (7) には、 (7)

に分散させた小球体を使い、多種の薬物の結合位置を調べ、ジアゼパムサイト(サイト I)、 ジャーキシンサイト(サイト II)、 及びワルファリンサイト(サイト II) に分類しているが、この他にタモキシフェン(サイト IV)またはピリルピン結合サイトが存在するらしい。Fehskeらはジアゼパムサイト、ワルファリンサイト、ピリルピン結合サイトにおいて重要な役割をしているアミノ酸として各々Lys195とHisl46及びArg145. Trp214及びLys199、Lys240を推定している。一方パルミチン酸塩のような長鎖脂肪酸の結合サイトはC端側領域にあるらしく(Reed、R.G.、Feldhoff、R.C.、Clute、O.L.& Peters、T.Tr.Biochemistry、14、4578-

(1975):Berde, C.B., Hudson, B.S., Simoni., R.D. La Sklar, L.A.J. Biol. Chem. 254, 391-(1979))、本発明のヒト血清アルプミンの中央部分から成るヒト血清アルプミン断片、又はC-末端部分を欠失したヒト血清アルプミン断片を利用すれば長額脂肪酸が結合できず、ジアゼパム、ワルファリン等が結合できるドラッグキャリアーの作製が可能とな

る.

ヒト血清アルプミンは 585個のアミノ酸から成 る高分子蛋白質で、しかも分子内に35個のシステ イン残基を有し、そのうち最もN端側に位置する システィン残基(Cys-34)のみが遊離のSH基を有 する状態で存在し、その他のものは互いにジスル フィド (S-S) 結合を形成し、計17個のS-S 橋が分子内に形成されている。蛋白質分子の高次 (立体)構造形成の過程で少なくとも2種の酵素 〔ペプチジルプロリルcis-trans イソメラーゼ及 びプロティンジスルフィドイソメラーゼ (PDI)) が関与していることが最近明らかになってきたが、 S-S橋形成に重要な役割を果たすのは後者の PDIである。血清アルプミンを産生する哺乳類 の細胞内では生合成及び血清アルプミン蛋白質の 細胞内輸送の過程でPDIが働き蛋白質分子内に S-S橋が形成され、PDIの主な存在場所は小 胞体を含むミクロソーム画分であることが知られ ている。大腸菌をはじめとする原核生物細胞内で ヒト血清アルプミンを生合成させた場合上述のよ

本発明においては、前記3つのタイプのアルプミン断片の代表例として特定のアミノ配列範囲を有する3種類のアルプミン断片を具体的に記載するが、3つのタイプのアルプミン断片はそれぞれ前記のごとき特徴を有しており、それらの特徴を発揮することができるアルプミン断片はすべて本

発明の範囲に属する。例えば、薬剤結合部位が集 中している中央部分として第 123位のメチオニン から 303位のプロリンまでの範囲を例示したが、 中央部分は必ずしもこの範囲に限定されず、薬剤 結合部位の大部分を含む範囲であれば、第 123位 ~ 303位よりも長くても、短かくてもよい。また、 長鎖脂肪酸の結合部位が存在し、従って除去され るべきC-末端側領域として 304位からC-末端 までの範囲を例示したが、これに限らず、長鎖脂 肪酸の結合部位を含む範囲であれば、さらに長い 範囲でもよく、又短い範囲でもよい。さらに、シ スティンを多数含有し、従って除去されるべきN - 末端の範囲としてN-末端から 122位までの範 囲を例示したが、第34位のシスティンを含有する N-末端側領域であればN-末端から 122位まで の範囲に限定されるものではなく、さらに長いか 又は短い範囲であってもよい。

従って、次の条件を考慮しながら種々のアルプミン断片をデザインすることができ、それらは本 発明の範囲に属する。ヒト血消アルプミンの断片 以上の点はたとえば不溶化した形で細胞からとり出したヒト血清アルプミン断片をin vitro(試験管内)で可溶化し、本来の正常な立体構造(SーS結合も含めて)をとらせようとする場合に特に重要なことである。このようなin vitroでの立体構造形成(リフォールディング)反応にはペプチジルプロリルcis-trans イソメラーゼやPDI

が使われる可能性がある。

正常ヒト血清アルプミンAの全体又は大部分を コードするcDNAの作製方法は参考例1において具 体的に記載する。目的とする蛋白質断片をコード するDNAは、その全体を常法に従って化学合成 することもでき、又前記のcDNAから調製すること もできる。cDNAから調製する場合、正常ヒト血消 アルプミンAの全体又は大部分をコードするcDNA を、目的とする蛋白質断片をコードするcDNA領域 の5′末端又は3′末端の内側で、適切な制限エ ンドヌクレアーゼにより切断し、不足の末端コー ド配列を化学合成したDNAにより補完すること により調製される。あるいは、cDNAを、目的とす る蛋白質断片をコードするcDNA領域の5′末端又 は3′ 末端外側で、適切な制限エンドヌクレアー せにより切断した後、余分のDNA部分をエキソ ヌクレアーゼにより除去することもできる。上記 2 つの方法の内 5′末端と 3′末端の加工におい て異る方法を組み合わせて用いることもできる。

本発明の例においては、正常ヒト血清アルプミ

ンのアミノ酸配列中のHet(123)-Pro(303) から成 る蛋白質断片をコードするDNAとして、Met(123) -Ala(151) をコードする合成 DNA (第1図) と Pro(152)-Pro(303) をコードするcDNA (第8-1 図~第8-2図中()で示した部分)とを連結 したものを使用する。アルカリホスファターゼの シグナルペプチドとミニHSAの融合蛋白質をコ ードするDNAとしては既に特願昭63-037453に 記載のアルカリポスファターゼのシグナルペプチ ドと全長のヒト血清アルプミン分子との融合蛋白 質をコードするDNAを含むプラスミドpUC-phoA -HSA-Aからアルカリホスファターゼのシグナルベ プチド及びヒト血清アルプミンAのAspl~Prol52 までをコードするDNAを特願昭63-268302に記 載のプラスミドpUC-HSA-I'から切り出したGlu153 ~Pro303をコードする DNA断片とを融合したも のを使用する。 短縮HSAをコードするDNAと しては上記で作製したMet123-Pro303 をコードす るDNAのうち合成DNA部分 (Metl23-Ala151) を切り出したものと特願昭63-037453に記載の

pUC-phoA-HSA-Aから切り出したPro152-Leu585 のコード領域および 3 ′ 側非翻訳領域を含む DNA 配列とを連結したものを使用する。

ヒト血清アルプミン断片の発現のためには、例えば前記のごとき融合蛋白質をコードする DNA を適当な発現ベクター、例えばプラスミドに挿入した後、該ベクターを宿主に導入する。発現用宿主としては動物細胞や酵母のごとき真核細胞、及

び細菌のごとき原核細胞を用いることができ、ベクターは宿主に依存して選択される。細菌での発現用プラスミド中では、ヒト血清アルブミン断片又は該断片を含む融合蛋白質をコードするDNAをプロモーター及びSD配列を含む発現制御領域のもとに置く。プロモーターとしては、例えばしてアプロモーター、1acプロモーター、スファージプロモーター(Pェ・P」)、tufBプロモーター、もしくはrrnBプロモーター、又はこれらのハイブリドプロモーターを使用することができる。

発現ベクター、例えばプラスミドによる宿主、例えば大腸関の形質転換は常法に従って行うことができる。大腸菌の培養は常法により行う。目的のタンパク質の生産のためには、大腸関が一定のレベルに増殖した後、誘発処理を行うことにより目的とする遺伝子の発現を誘導する。誘導のよばして P プロモーターを用いる場合には、3 - 8 - インドールアクリル酸を培地に添加することによ

り誘導を行うことができる。

大驅菌を宿主とする場合、目的蛋白質は主として でおいて、このため、これを選びの回じではまず、 ではまず培養菌体を集後に再懸して、知いではまず培養菌体を集後に再懸して、 で洗浄した後、水、又は緩衝液に再懸して、知いで、 を破壊する。目的とする蛋白質は立として、りいて、 を破壊する。のとする蛋白質は立り離により、 を破壊する。のとするでは、 を破壊するのでは、 のにより、 のにより、 のにより、 のにより、 でに、 でいたが、 でいが、 でいたが、 でいが、 でいたが、 でいたが、 でいたが、 でいが、 でいが、

次に、ヒト血清アルプミン断片の融合蛋白質を含有するこの溶液から、常法に従って該蛋白質を回収・精製する。融合蛋白質を開裂せしめることにより目的とするヒト血清アルプミン断片の融合蛋白質を得るには、大腸菌のリーダーペプチダーゼ(シグナルペプチダーゼ I)によりインピトロで分解する方法(Zwizinski,C.及びWickner,W.,J.Biol.Chem.255,7973(1980))を用いることが

できる。また融合蛋白質に臭化シアンを作用させればCys124-Met298 の断片が得られる。

(発明の効果)

本発明のCー末端領域を欠失したアルブミン断片は、Cー末端に存在する長鎖脂肪酸の結合といるため、長額脂肪酸を結合せず、とがでも中央領域により種々の薬物と結合することができるという特徴を有する。他方、Nー末端領数ので失したアルブミン断片はCys34 及び他の多数なのシスティン残基を欠いており、蛋白質の安定に、アンスティングのために有利である。さらに、アルディングの中央部分のみから成るアルブミン断片は、前記両方の特徴を有する。

次に、本発明のヒト血清アルブミン断片の製造 について、実施例により具体的に説明する。

なお、実施例中に特に記載しない場合、DNAの処理のための酵素反応は次の条件によった。 制限酵素反応

Mspl (ニッポンジーン、10単位/刈)、

BamHI (ニッポンジーン、35単位/雌)、 Clal (ニューイングランドバイオラブス、5単位/雌)、 Hind II (ニッポンジーン、12単位/雌) 、及び EcoRI (ニッポンジーン、12単位/雌) の場合: DNA1 mg、酵素1 ml、10x EcoR! 級街液 (1 M Tris・HCe (pH7.5), 100mM MgCez, 500mM NaCe) 3 mlに滅菌蒸留水を加えて30mlとする。37℃、1時間保温して切断を完了させる。Sall 及び Xbal (ニッポンジーン、15単位/雌) の場合は10x EcoR! 級街液の代わりに100mM Tris・HCe (pH7.5)、70mM MgCez, 1.75M NaCe, 70mM 2 ーメルカプトエタノール、2mM EDTA, 0.1%ウシ血清アルブミンを使用する。

Pst I (ニッポンジーン、12単位/μI) 及び Sph I (宝酒造、10単位/μI) の場合は NaCe の 濃度を 2 倍にする。

バクテリアアルカリ性ホスファターゼによる処理

DNA1m、制限酵素EcoRI及びHind回各々1m、10x EcoRI提街液2m、滅菌蒸留水を加えて20mとし、37℃で1時間保温した後、90℃、5分

間加熱し酵素を失活させる。次に、滅菌素留水38 は、バクテリアアルカリ性ホスファターゼ2 は (宝酒造 0.5 単位/は)を加えて37℃、1時間保 温した後、フェノール抽出を行い、得られた水層 をエタノール沈澱に用いる。

T4 DNAリガーゼ処理

たとえばベクターDNA1m、ベクターDNAと等モル量のDNAフラグメント、10X リガーゼ 級街液 (660mM Tris-HCL (pH 7.5),66mM MgCLl,100mM ジチオスライトール、1 mM ATP) 3 d、T4 DNA リガーゼ1 d (宝酒造、約 400単位/d)、 滅菌蒸留水を加えて30dとし16℃で一晩保温する。
合成フラグメントのT4ポリヌクレオチドキナー せによる 5′ーリン酸化

50mM Tris-HC l (pH 7.6).10mM MgC l s 、5 mM ジチオスライトール、0.2 mM ATPを含有する溶液 (25 ml) 中で D N A フラグメントの各々の分量 (約30pmoles) を 6 単位の T 4 ポリヌクレオチドキナーゼ (宝酒造) で37 C 、60分間処理することにより 5 ′ 端をリン酸化する。リン酸化されたフ

ラグメントを含む溶液を混ぜ (計 100㎡)100℃の水浴に5分間放置した後室温で放冷しアニーリングを行う。2㎡のT4 DNAリガーゼを加え16℃で一晩保温し、フラグメント間を連結し、二本額フラグメントとする。

大腿菌DNAポリメラーゼー反応

DNA1mx、DNAポリメラーゼ I (Klenowフラグメント、宝酒造35単位/μ) 1 μ、1 mM dXTP (dATP, dGTP, dCTP, TTPの混合物) 1 μ、10X 級街液〔70mM Tris-HCL (pH7.5), 1 mM EDTA, 200mM NaCL, 70mM NgCL:) 3 μに滅密蒸留水を加えて全量を30μとし、37℃で30分間保温する。

実施例 1. Met(123)-Ala(151) をコードするDN

Aの合成

5 / 端にBaeH I 付着端をもち、3 / 端付近に Hpa II (Msp I) 認識配列をもち、その二本類部分 がヒト血清アルブミンのMet (123) - A I a (151) を完全にコードする遺伝子断片の構築を以下のように行った。大腸菌での発現を効率よくするために大腸菌で高い効率で発現される遺伝子によってよく

使用されるコドン(preferential codons) をできるだけ多く含むよう配列をデザインした。これらのコドンに対するtRNA種は一般に大脇菌内に多量に存在しており(たとえば、Ikemura,T.J.Mol. Biol. 151,389-409(1981);Gouy,M.& Gautier,C. Nucleic Acids Res.10,7055-7074(1982))、翻訳効率に影響することが期待される。第1図にデザインされた配列を示す。

実際の合成に当っては、次の4種類のオリゴヌ クレオチド:

- 5 GATCCATGTGCACCGCTTTCCACGACAACGAAGAAACC
- 5 ' AGGTATTTTTTCAGGAAGGTTTCTTCGTTGTCGTGGAA
 AGCGGTGCACATG 3 '
- 5' TGAAAAAATACCTGTACGAAATCGCTCGTCGTCACCCG
- 5 ' CGAAGAACAGCAGTTCCGGAGCGTAGAAGTACGGGTGA

をCaruthers ら (Matteucci, M.D.及びCaruthers, M.H.Tetrahedron Letters 21,719(1980)) により開発されたホスホアミダイト法を応用した自動合成機(Applied Biosystems モデル380B) を用いて

合成した。合成されたDNA額(約30pmoles)50 mM Tris-HCL (pH 7.6), 10mM MgC L_z , 5mMジチオスライトール及び 0.2mM ATPを含有する溶液(50 d)中で 6 単位のT 4 ポリヌクレオチドキナーゼ(宝酒造)存在下で37℃、60分間処理することにより 5′ー端をリン酸化した。

リン酸化されたフラグメント 4 本を混ぜ 100℃の水浴中に 5 分間保温しついで室温で放冷してアニーリングを行った。 2 ៧のT4 DNAリガーゼ (800単位、宝酒造)を加えて16℃で一晩保温しフラグメント間を連結して二本額フラグメントとした。次にこの二本額フラグメントを Hpa II (Mspl)で切断して96bpのフラグメントを得た。

実施例2. ヒト血液アルブミン断片Met(123)-Pro (303) をコードするDNA断片の作製 (第2図)

正常ヒト血清アルブミンのアミノ末端側をコードする部分を欠き、さらに 304番目のセリンをコードするコドンが翻訳終止コドンに変化している配列を含む A g t 11 ヒトc DNA クローン (HSA-IA) (参

考例 1: 第6図)をEcoR 1 により切断してヒト血 清アルプミンcDNA部分を切り出し、これをプラス ミドpUC 19のEcoR 1 部位に挿入してプラスミド pUC-HSA- 1 を作製した。

pUC-HSA-1を Pst I で切断し、生じた 5 ′ 端のリン酸基をパクテリアアルカリ性ホスファターゼで処理して除去した後、 Hpa II (Msp I) で切断して 750bpのフラグメントを切り出した。この 750bpのフラグメントを実施例 1 において合成した96bpのフラグメントとT4 DNAリガーゼで Hpa II (Msp I) の付着末端同士の対合を利用して結合した後、pUC 19のBamH I と Pst I の二重消化物の大きい方のフラグメントとT4 DNAリガーゼにより連結しpSAL II プラスミドを得た。

<u>実施例3. 融合蛋白質発現用プラスミドpAT-trp-phoa-SALIの作製(第3図)</u>

pSAL II をBamH I で処理して開環し末端を大腸関 DNAポリメラーゼ I で処理し、平滑末端とした 後、Hind II で切断しHSA cDNAを含む 750bpのフラ グメントを得た。一方pUC 19プラスミドにて大腸 菌アルカリ性ホスファターゼ(phoA)のシグナルペ プチドをコードする人工リーダー配列を組み込ん だプラスミドpUC-phoA (参考例2)を Hpa II (Msp 1) で切断し、大腸菌DNAポリメラーゼーで平 滑末端とした後EcoRIで切断し、リーダー配列を 含む69bpのフラグメントを得た。このフラグメン トとpSAL []由来の正常ヒト血清アルプミンcDNAの 一部を含む 750bpのフラグメントを14 DNAリガー ゼで連結し、さらにpUC 19のEcoRIとHind IIの二 重消化物のうち大きい方のフラグメントと連結し リーダー配列とHSA cDNA部分がつながったpUCphoA-SAL II プラスミドを得た。このようにして連 結されたphoAシグナルペプチドをコードするリー ダー配列とHSA cDNAの一部との間にはヌクレオチ ド配列GGATCCがアダプター配列として生じ、2個 のアミノ酸Gly-Ser をコードするために実際にこ の融合遺伝子により合成される融合蛋白質はphoA シグナルペプチドーGly-Ser-Met123~pro303とい う構造をとる。

融合蛋白質を大腸菌で発現させるためにphoAシ

グナルペプチドー正常ヒト血清アルプミンの融合タンパク質の発現に用いたpAT-trp-phoA-HSA-A(参考例 3 及び 4 ;特顧昭63 - 037453)を利用した。pAT-trp-phoA-HSA-AをEcoR [とHind II で二重消化し、phoAリーダー配列ーHSACDNA 部分を含まない大きい方のフラグメントを、pUC-phoA-SAL II プラスミドをEcoR I とHind II により二重消化して得られる 800bpのフラグメントとT4 DNAリガーゼにより連結しpAT-trp-phoA-SAL II プラスミドを得た

pAT-trp-phoA-SAL II プラスミドを大腸菌HB101 に形質転換法により導入し大腸菌HB101(pAT-trp-phoA-SAL II) を得た。

この大腸菌は、工業技術院微生物工業技術研究 所に微工研菌寄第 10308号(FERM P-10308)として 寄託されている。

実施例 4. 融合蛋白質の発現

pAT-Trp-phoA-SALIを保有する大腸菌による大 腸菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチ ドとヒト血清アルプミン断片の融合蛋白質を次の

ようにして発現させた。

培養

pAT-Trp-phoA-SAL ①を持つ大陽菌HB101 株を5 配の、アンピシリンを25 個/配合むルリア (LB) 培地 (バクトトリプトン1 %、酵母エキス0.5 %、NaCl 0.5 %) に接種し、37 C 18時間振とう培養した。この培養液0.2 風をアンピシリンを25 個/配合む5 配のM9-CA 培地 (Na * HPO** 0.6 %, KH * PO** 0.3 %, NaCl 0.5 %, NH * Cl 0.1 %, CaCl ** 0.1 ** M, MgSO** 2 M, カザミノ酸0.8 %) に接種し、30分37 C で培養した後、誘導物質である3 - β - インドールアクリル酸(1 A A)を20 個/配となるよう加えた。さらに37 C で 5 ~ 7 時間振とう培養を行った。

不溶性画分の抽出

上記のように培養した培養液を7000rpm 、 5 分 遠心し、集閣した。沈殿した菌体を20%ショ糖、 25mM Tris-HC (pH 7.5) 、10mM EDTA 、 1 mM PMSF (ふっ化フェニルメチルスルホニル) に再浮 遊させ、卵白リゾチームを0.2 mg/md/mえた。37 で15分静置することにより、外膜が消化され、プロトプラスト(スフェロプラスト)が得られた。この浮遊液を氷中に移し、冷却した後、10000rpm、10分違心し、スフェロプラストを沈殿させた。このスフェロプラストを20%ショ糖液(25mM Tris-HC ℓ(pH 7.5)、10mM EDTA)に再浮遊させ、氷浴中でポリトロンホモゲナイザー(ダイアル値:8)により破砕した。4℃において破砕液を15,000rpm、20分違心し、菌体残査を得た。この菌体残査を25mM Tris-HC ℓ(pH 7.5)に再浮遊させ、4℃において浮遊液を15,000rpm、20分違心した。この操作をさらにもう一回行い、得られた沈澱を不溶性画分として得た。

SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動

1) 菌体総蛋白質の分析

培養液 0.5 配を7000rpm 、 5 分遠心し、集関した。関体を10 mの S D S ー サンプル液 〔62.5 mM Tris-HCℓ (pH 6.8)、 2 % SDS、10 % ショ糖、5 % 2 ーメルカプトエタノール〕に浮遊させ、100 ℃ 5 分処理した。これを分離ゲル濃度10%の

SDS-ポリアクリルアミドゲル(Laemmli の方 法:Nature(London)277_.680(1970)) にアプライ し、電気泳動を行った。

2) 不溶性画分の分析

残査を25mM Tris-RCL (pH7.5) に再浮遊させ、 一部をとり、SDS-サンブル液で希釈した。 100℃5分処理することにより、不溶性蛋白質を 可溶化させ、ゲル電気泳動を行った。

3) 染色及び脱色

泳動終了後、ゲルは染色液(クマシーブリリア ント・ブルー0.25%、エタノール45%、酢酸10%) に30分間~1時間没し、染色した。染色されたゲ ルは脱色液(メタノール5%、酢酸10%)を満た した脱色装置(パイオラッド社製、モデル 556型) に移し、脱色した。

ウェ<u>スターンプロットと免疫交差反応</u>

SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動終了 後、ゲルをガラス板よりはずした。ゲルサイズに 切断したニトロセルロースフィルター(Bio-rad. Trans-blot⊖)、及びワットマン社製 3 MM雑紙

(2枚)をプロッティング液(0.3% Tris、 1.44%グリシン、20%メタノール)に浸した。ブ ロッティング液であらかじめ浸したスコッチ・パ ッド上に違紙、ゲル、フィルター、違紙の順に重 ね合わせ、スコッチパッドではさみ、プロッティ ング装置(TEFCO社製、Model:TC-808) にセットし た。プロッティング液をみたし、 200mA、 1 時間 電気泳動を行った。

泳動終了後、フィルターをゲルからはがし、 TBS被(25mM Tris-HC& (pH7.5)、0.5 M NaCl) で10分処理した。3%ゼラチン入りの TBS液で30分処理した後、フィルターを 0.025 %Tween-20の入ったTBS液(TTBS液と以下略す) に移し、5分処理し、さらに同操作をくり返した。 抗ヒトアルプミンーウサギ血清の1gG酉分(カ ッペル社製)を1%ゼラチン入りのTTBS液で2000 倍に希釈し、この液中にフィルターを浸し、2~ 18時間処理した。次に、フィルターをTTBS液中に 移し5分処理した。この操作をさらに2回行った。 抗ウサギlgG-ヤギ-西洋ワサビ・ペルオキシ

ダーゼ複識抗体(Bio-rad社製) を1%ゼラチン含 有のTTBS液で3000倍に希釈した液中にフィルター を移し、2時間処理した。同処理後、フィルター をITBS液で2回、TBS液で1回、それぞれ5分 間洗った。 0.015% H z O z , 0.05% H R P カラーデ 16.7%メタノール含有のTBS液にフィルターを 浸し、15分反応させた。次に、フィルターを水に つけ30分放置した。抗ヒト・アルプミン抗体と交 差する物がある所は、濃い紫色に発色した(第4 図)。分子量 21000の位置に本発明の発現生成物 が認められた。

実施例5. 大腸菌アルカリ性ホスファターセング ナルペプチドとミニHSAとの融合タ ンパク質をコードするDNA配列を含 むプラスミドpUC-phoA-aHSA の作製 (第9図)

大脳菌アルカリ性ホスファターゼングナルペプ チャと成熟ヒト血清アルプミンAの融合タンパク 質をコードする DNA配列を含む参考例 3 に記載

のpUC-phoA-HSA-AをEcoRIと Msplで二重消化し、 アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドの アミノ末端のメチオニンコドンの直前から成熟ヒ ト血漬アルプミンAの 152位のプロリンのコドン までの領域 (約500bp)を切り出した。一方前駆体 ベロップメント・リージェント(Bio-rad社)、 プレプロヒト血清アルプミンAのうち成熟ヒト血 清アルプミンAの 303位のプロリンまでをコード するが、 304位のセリンのコドン(TCA)がオ パールコドン(TGA)に置換されたDNA配列 を含む組換えプラスミドpUC-HSA-I'を Msplと Xba | で二重消化し、 153位のグルタミン酸から 356付のトレオニンまでの領域をコードする (し かし 304位のオパールコドンで翻訳は終止するの で実際には 303位のプロリンまでの領域をコード する) 約 610bpのDNA断片を得た。これら2つ のDNA断片を、プラスミドベクターpUC18 を EcoRIと Xbalとで二重消化して得た大きな方の 断片 (約2660bp) と連結させることにより、大腸 菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチド と成熟ヒト血清アルプミンAのAspl-Pro303 の領 城からなる融合タンパク質(phoA-mHSA) をコードするDNA配列を含む組換えプラスミドpUC-phoA-mHSA を構築した。

実施例6. 大脇園アルカリ性ホスファターゼング ナルペプチドとミニHSAとの融合タ ンパク質phoA-mHSA を発現するための 組換えブラスミドpAT-trp-phoA-mHSA の作製(第9図)

上記プラスミドpUC-phoA-mHSA をEcoRIとHind Uで二重消化し、大腸菌アルカリ性ホスファターゼシグナルペプチとミニHSAとの融合タンパク質をコードするDNA配列を切り出し、これを、大腸菌アルカリ性ホスファターゼシグナルペプチンAの融合タクンパク質の製造に用いた組換えプラスミドpAT-trp-phoA-HSA-A からEcoRIとHind IIとの二重結した。組換えずラスミドpAT-trp-phoA-HSA-A は大腸菌プリカスミドpAT-trp-phoA-HSA-A は大腸菌プアアンプロモーターの下流に存在するEcoRI 認識的位の下流に大腸菌アルカリ性ホスファターゼ

実施例7. 短縮HSAをコードするDNAを含む 組換えプラスミドpUC-tHSAの作製 (第 10図)

前記組換えプラスミドpSALIは成熟ヒト血清アルプミンAのMet123からPro303までをコードできるDNA配列を含んでおり、BamHIと MspIとの二重消化によりMet123-Ala151 をコードするDNA断片(約90bp)をこれから切り出した。一方、上記プラスミドpUC-phoA-HSA-Aを MspIとBind IIとで二重消化して、Pro152から成熟ヒト血清アルプミンAのカルボキシル末端であるLeu585をコードしさらにその3 個非翻訳配列を含む約1350bpの断片を得た。これら2つの断片をpUC18をBamHIとHind IIとで二重消化して得た約2660bpのDNA断片と連結し、Met123-Leu585(短縮HSA)をコードするDNA配列を含む組換えプラスミドpUC-tHSAを構築した。

pAT-trp-phoA-mHSA プラスミドを大腸菌HB101 に形質転換法により導入し、大腸菌HB101(pATtrp-phoA-mHSA)を得た。この大腸菌は微工研菌寄 第10952 号(FERM P-10952)として工業技術院微生 物工業技術研究所に寄託されている。

実施例 8. 短縮 H S A を発現させるための組換え フラスミ F p A T - trp - t H S A の作製 (第10 図)

短縮 H S A (Met123-Leu585)を融合型ではなく 直接発現させるのに大腸菌トリプトファンプロモ ーターを用いた。プラスミドベクターpAT153を基 本にして大腸菌トリプトファンオペロン由来のプ ロモーター及びtrpLのSD配列を組み込んだ発現 用プラスミドベクター pAT・trp をトリプトファ ンオペロン由来の配列の下流にある Cla I 認識部 位で切断し、開環させた後、大腸菌DNAポリメ ラーゼーで処理しヌクレオチド重合反応により末 端の一本鎖部分を埋めた。次に、 Sph I で切断し、 大きい方のDNA断片を得た。一方、成熟ヒト血 消アルブミンAのMet123-Pro303 (SALⅡ) をコー ドするDNA配列を含む組換えプラスミドpSALII : をMet123コドンの直前にあるBamH I 認識部位で切 断した後、大腸菌DNAポリメラーゼ!によるヌ クレオチド重合反応を行い、末端の一本鎖部分を 埋めた。次に、 Sph I で切断し、 SAL Ⅱをコード

するDNA配列を含む小さい方のDNA断片を得 た。この2つのDNA断片を連結し大腸菌トリブ トファンオペロン由来配列の下流に SAL II をコー ドするDNA配列が配置された組換えプラスミド pAT-trp-SAL []を作製した。このpAT-trp- SAL [] を SAL II DNA 配列の下流に位置する Sal I 認識部 位で切断した後、大腸菌DNAポリメラーゼーで 一本鎖DNA部分を埋め、さらにBamHIにより SAL II DNA の5′末端の部位で切断し、 SAL II DNA を切断・除去した。こうして得た大きな方のDN A断片をpUC-tHSAプラスミドをHindⅢで切断し、 大温閣DNAポリメラーゼーで一本額部分を埋め、 BamHlで切断して得た短縮HSAをコードする.. DNA配列を含むDNA断片と連結し短縮HSA 発現用組換えプラスミドpAT-trp-tHSAを構築した。 pAT-trp-tHSAプラスミドを大陽菌HB101 に形質転 換法により導入し大腸菌HB101 (pAT-trp-tHSA)を 得た。この大腸菌は微工研菌寄第10950 号(FERM P-10950)として工業技術院微生物工業技術研究所 に寄託されている。

HSAをコードするDNA配列を切り出した。これら2つのDNA断片を連結し、アルカリ性ホスファターゼシグナルペプチドと短縮HSAがBamHI認識配列GGATCCによりコードされるGly-Ser のジペプチドからなるスペーサーにはさまれた形の融合タンパク質phoA-tHSA を発現する組換えプラスミドpAT-trp-phoA-tHSA を構築した。pAT-trp-phoA-tHSA で大腸園HB101 に形質転換法により導入し大腸菌HB101(pAT-trp-phoA-tHSA)を得た。この大腸菌は微工研菌寄第10951 号(FERM P-1051)として工業技術院微生物工業技術研究所に委託されている。

実施例10. アルカリ性ホスファターゼシグナルベ ブチドとミニHSAまたは短額HSA から成る融合タンパク質及び短縮HS A単独分子の発現

pAT-trp-phoA-mHSA 、pAT-trp-tHSA又はpAT-trp-phoA-tHSA を保有する大陽菌による大陽菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチドとヒト血清アルブミン断片の融合蛋白質又は短縮型ヒ

実施例9. 大腸菌アルカリ性ホスファターゼシグ ナルベプチドと短縮 H S A とから成る 融合タンパク質phoA-tHSA を発現する 組換えブラスミドpAT-trp-phoA-tHSA の作製 (第11図)

ト血清アルブミンA断片を単独で次のようにして 発現させた。

培 養

pAT-trp-phoA-mHSA、pAT-trp-tHSA又はpAT-trp-phoA-tHSAを持つ大腸菌HB101 株を5 配の、アンピシリンを25 応/配合むルリア(LB)培地(バクトトリプトン1%、酵母エキス0.5%、NaCe 0.5%)に接種し、37℃18時間振とう培養する。この培養液0.2 配をアンピシリンを25 応/配合む5 配のM9-CA培地(NazHPO。0.6%、KHzPO。0.3%、NaCe 0.5%、NHaCe 0.1%、CaCe 2.0.1mM、MgSO。2 mM、カザミノ酸0.8%)に接種し、30分37℃で培養した後、誘導物質である3-βーインドールアクリル酸(IAA)を20 成/配となるよう加えた。さらに37℃で5~7時間振とう培養を行った。

不溶性面分の抽出

上記のように培養した培養液を7000rpm 、 5 分 遠心し、集菌した。沈殿した菌体を20%ショ糖、 25mM Tris-HC& (pH7.5) 、10mM EDTA 、1 mM

PMSF (ふっ化フェニルメチルスルホニル) に再浮 遊させ、卵白リゾチームを0.2 軽/配加えた。37 て15分静置することにより、外膜が消化され、ア ロトプラスト(スフェロプラスト)が得られた。 この浮遊液を氷中に移し、冷却した後、10000rpm、 10分遠心し、スフェロプラストを沈殿させた。こ のスフェロプラストを20%ショ糖液(25mM Tris-HC& (pH7.5)、10 ■M EDTA 中)に再浮遊させ、 氷浴中でポリトロンホモゲナイザー (ダイアル値: 8) により破砕した。4℃において破砕液を15,000 rpm、20分遠心し、菌体残査を得た。この菌体残 査を25mM Tris-HC& (pH7.5) に再浮遊させ、4 でにおいて浮遊液を15,000rp■ 、20分逸心した。 この操作をさらにもう一回行い、得られた沈澱を 不溶性画分として得た。

SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動

1) 菌体総蛋白質の分析

培養液 0.5 mlを7000rpm 、5分遠心し、集閉し た。菌体を10世のSDS-サンプル液〔62.5mM Tris-HC& (pH 6.8)、2% SDS、10%ショ糖、

切断したニトロセルロースフィルター(Bio-rad, Trans-blot●)、及びワットマン社製3MM濾紙 (2枚)をブロッティング液 (0.3% fris 、 1.44%グリシン、20%メタノール)に浸した。ブ ロッティング液であらかじめ浸したスコッチ・パ ッド上に違紙、ゲル、フィルター、違紙の順に重 ね合わせ、スコッチパッドではさみ、プロッティ ング装置(TEFCO社製、Model:TC-808) にセットし た。プロッティング液をみたし、 200mA、1時間 質気泳動を行った。

泳動終了後、フィルターをゲルからはがし、 TBS液(25mM Tris-HC& (pH 7.5)、0.5 M NaCe)で10分処理した。3%ゼラチン入りの TBS液で30分処理した後、フィルターを 0.025 %Tween-20の入ったTBS液(TTBS液と以下略す) に移し、5分処理し、さらに同操作をくり返した。 抗ヒトアルプミンーウサギ血清のIgG酉分(カ ッペル社製)を1%ゼラチン入りのTTBS液で2000 倍に希釈し、この液中にフィルターを浸し、 2~ 18時間処理した。次に、フィルターをTTBS液中に

5%2-メルカプトエダノール)に浮遊させ、 100℃ 5 分処理した。これを分離ゲル濃度10%の SDS-ポリアクリルアミドゲル (Laenmli の方 法: Nature(London)277,680(1970)) にアプライ し、電気泳動を行った。

2) 不溶性画分の分析

残査を25mM Tris・HCL (pH7.5) に再浮遊させ、 一郎をとり、SDS-サンプル液で希釈した。 100℃5分処理することにより、不溶蛋白質を可 溶化させ、ゲル電気泳動を行った。

3) 染色及び脱色

泳動終了後、ゲルは染色液(クマシープリリア ント・ブルー0.25%、エタノール45%、酢酸10%) に30分間~1時間浸し、染色した。染色されたゲ ルは脱色液(メタノール5%、酢酸10%)を満た した脱色装置(バイオラッド社製、モデル 556型) に移し、脱色した。

ウェスターンプロットと免疫交差反応

SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動終了 後、ゲルをガラス板よりはずした。ゲルサイズに

移し5分処理した。この操作をさらに2回行った。 抗ウサギIgG-ヤギ-西洋ワサビ・ペルオキシ ダーゼ標識抗体(Bio-rad社製)を1%ゼラチン含 有のTTBS液で3000倍に希釈した液中にフィルター を移し、2時間処理した。同処理後、フィルター をTTBS液で2回、TBS液で1回、それぞれ5分 間洗った。 0.015%H₂O₂, 0.05%HRPカラーデ ベロップメント・リージェント(Bio-rad社)、 16.7%メタノール含有のTBS液にフィルターを 浸し、15分反応させた。次に、フィルターを水に つけ30分放置した。抗ヒト・アルブミン抗体と交 差する物がある所は、濃い紫色に発色した(第12 図)。分子量約37000 の位置にphoA-mHSA 、分子 量約49000 の位置に短縮形 HSA、そして分子量 約51000 の位置にphoA-tHSA 、のそれぞれに相当 する抗ヒト血清アルプミン抗体と交差反応する発 現生成物が認められた。

参考例1. 正常ヒト血清アルブミンAcDNAを含む クローンのスクリーニング

正常ヒト血清アルプミンAcDNAを含むクローン

のプラークハイブリダイゼーションによるスクリ ーニングのため米国CLONTECH社の 人gtllをベクタ ーとして作成されたヒト肝cDNAライブラリィーを 用いた。 A g t 11 組換え体ファージを大腸菌 Y 1090 を宿主として感染させ、形質転換プラーク合計 5.5×105 個をLB寒天培地 (ルリア培地+1.5 %寒天)上に形成させ組換えDNAをメンプラン フィルター (Amersham社Hybond-N) に移した後、 **P放射性同位元素で摂識した合成オリゴヌクレ オチド3種(比活性≥10⁷cpm/m)をプロープと して用いスクリーニングした (Benton & Davis Science 196,180-182(1977))。この3種のプロ ープは各々Lawnら(Nucleic Acids Res <u>9</u>,6103-6114(1981)によって報告されたヒト血清アルプミ ンcDNAの配列のうち5′非翻訳領域(翻訳開始の ATGコドンより12ヌクレオチド上流からATG コドンの前のヌクレオチドまでの部分)と翻訳領 域(アミノ末端のメチオニンコドンすなわちAT Cより9番目のアミノ酸ロイシンをコードする部 分)を含むもの(BSA-1) 、 248番目のグリシンか ら 260番目のロイシンをコードするもの(HSA-2) 、 並びに 576番目のパリンからカルポキシル末端 585番目のロイシンをコードする部分とそれに統 く6ヌクレオチドから成る3′ - 非翻訳領域を含 むもの(HSA-3) と同じ配列である。これらのプロ ープの塩基配列を第5図に示す。このプロープの 合成は自動DNAシンセサイザーにより行い、揰 滋は(γ-38P)ATP とポリヌクレオチドキナー ゼを用いて行った。HSA-2 で陽性のシグナルを与 えた 200個の Agtilクローンのうち 4 個のクロー ンからDNAを調製 (BlattnerらScience <u>202</u>, 1279-1284(1978))し、これをEcoR I 酵素で消化し、 消化物のサザーンブロットをHSA-2 プロープとハ イブリダイズさせた(Southern. E., J. Mol. Biol. 503-517(1975)]。ハイプリダイズしたフラグメ ントは3つのクローンから得られ各々1.8kb. 1.4kb, 1.3kbの長さであった。このうち1.8kb と1.3 kbの長さのフラグメントをpUC 19ペグター にサプクローニングした。このサプクローンを HSA-1 とHSA-3 を各々プローブとしてコロニーハ

イブリダイゼーション (Grunstein およびHogness Proc. Natl. Acad. Sci. USA 72, 3961-3965 (1975)) & よりスクリーンした。この結果RSA-3 のみにハイ ブリダイズするクローン A gt11(HSAI-A) が得ら れた。このクローンの各種DNA断片を塩基配列 決定用ベクターM13mp18 およびmp19 RF-DNA 上に 移し、ダイデオキシヌクレオチドターミネーショ ン法 (Sanger, F., Nicklen, S. およびCoulson, A.R. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74.5463-5467 (1977)) K より塩基配列を決定した。一方HSA-2をプロープ として行った ス gtllクローンのプラークハイブリ ダイゼーションにおいて陽性のシグナルを与えた クローンのうち20個についてHSA-1 をプローブと して再びプラークハイブリダイゼーションを行い、 1個の陽性のシグナルを与えるクローン Agtill (HSA-II) を得た。これからファージDNAを調 製しEcoRI消化物についてHSA-1 をプローブとし て用いサザーンハイブリダイゼーションを行い 🕆 1.25kbのフラグメント(HSA-Ⅱ) がプロープとハ イブリダイズすることを確認した。このフラグメ

<u>参考例2</u> ブラスミドpUC-phoAの作製

大腸菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルペ プチドをコードする化学合成 DNA配列を含むプ ラスミドpUC-phoAを次の様にして作製した。

大腸菌アルカリ性ホスファターゼのシグナルベ プチドをコードする下記の塩基配列を有する DN A断片を化学合成フラグメントから構築した。

```
Ecor I

AA TTC ATG AAA CAA AGC ACT ATT GCA CTG
G TAC TTT GTT TCG TGA TAA CGT GAC
Met Lys Gin Ser Thr lie Ala Leu

GCA CTC TTA CCG TTA CTG TTT ACC CCT GTG
CGT GAG AAT GGC AAT GAC AAA TGG GGA CAC
Ala Leu Leu Pro Leu Leu Phe Thr Pro Val

Nae!
ACA AAA GCC GGC G
TGT TTT CGG CCG C TT A A
Thr Lys Ala

Hpa II Ecor I
```

両末端側のEcoR I 認識配列はPUC系プラスミドのEcoR I サイトに押入するために設けられ、Hpa II 認識配列は後にHSA-A 成熟遺伝子を融合させるために設けられ、そして Nae I 認識配列はシグナルペプチドを構成する最後のアミノ酸(21番目のアラニン)をコードするコドンの直後で当該制限酵素で切断されて平滑末端を残し、これと成熟タンパク質をコードする DNA配列とを直接融合できるようにするために設けられた。72ヌクレオチドから成る DNA 額 2 本は Caruthersら (Matteucci, M.D. and Caruthers, M.H. Tetrahedron

Letters 21,719(1980))により開発されたホスホアミダイト法を応用した自動 DNA合成機(Applied Biosystemsモデル380B)を用いて合成された。合成されたDNA鎖はたとえば50mM Tris ・HCL (pH7.6)、10mM MgC L 2、5mMジチオスライトール及び 0.2mMのATPを含有する溶液(50㎡)中で両方のDNA鎖の各々の分量(21pmoles)を6単位のT4ポリヌクレオチドキナーゼ(宝酒造株式会社)存在下で37℃、60分処理することにより5′端をリン酸化した。

上記のリン酸化された2本のDNA鎖を含む溶液を混ぜ(計 100㎡)100℃の水浴に入れ、ついで室温で放冷してアニーリングを行った。アニールは2本鎖リン酸化DNAをpUC 19プラスミドに組み込む際に、当該DNAが組み込まれた組換ターであるpUC 19プラスミドをEcoRIで切断後5′であるpUC 19プラスミドをEcoRIで切断後5′であるpUC 19プラスミドをEcoRIで切断後5′であるpUC 19プラスミドをEcoRIで切断後5′であるpUC 19 DNAを含む溶液20㎡にとができる。1 mmのpUC 19 DNAを含む溶液20㎡

(50mM NaCl 、100mM Tris・HCl (pH7.5)、7 mM MgCl に 8 単位のEcoRl (ニッポンジーン))を37℃、60分処理することにより、直鎖状のベクターDNAを得た。この反応溶液を90℃、5分処理し制限酵素を不活性化した後 H 20を38 は、バクテリアアルカリ性ホスファターゼ1単位(宝酒造株式会社)を加えて計60 世とし、37℃、60分処理した。この溶液をフェノール処理し、得られた水相をエタノール状況に供した。エタノール状況物は凍結乾燥して次の反応に用いた。

脱リン酸化されたpUC 19ベクター (30ng) とシグナルペプチドをコードするリン酸化 2 本墳 D N A (10ng) を 2 8 単位のT4 DNAリガーゼ (宝酒造)を含む計30点の反応溶液 (66mM Tris ・HCℓ (pH 7.6)、6.6 mM NgCℓ x、10mMジチオスライトール、1 mM ATP)中で15℃、4 時間処理し組換えプラスミドを得た。この反応液の10点を宿主菌の大温菌TB-1株を形質転換するのに用いた。

形質転換に用いる感受性大腸菌細胞はたとえば 塩化カルシウム法(Mandel, M.及びHiga, A., J. Mol. Biol. 53,159-162(1970)) により作成される。具 体的には大腸菌(たとえばTB-1株)の一晩培養液 (天然培地中、たとえばルリア (LB) 培地]を 同じ培地で 100倍希駅し、0D 600が0.6 になるま で37℃で振とう培養し1.5 mlを5,000rpm、5分遠 心して集菌した。これを 750 d の50mM CaC L 。 に 懸濁し、氷上に20分放置した後遠心により集菌し た。得られた沈毅を 100世の50mM CaC L . に再懸 濁し、前記のDNAリガーゼ反応液を加え、氷上 に40分放置した。42℃で1分保温した後、1 配の LB培地を加え、37℃で30分保温した。このうち 0.1 或を25 m/ W、アンピシリンを含むX-Gal 寒 天培地 (5-プロモー4-クロロー3-インドリ ルーβーDーガラクトシド 155 mg、トリプトン10g、 NaCl 8 g、Difco 寒天12gを水1ℓに溶か しpHを7.4にしたもの)上に塗布し、37℃に一晩 保湿した。寒天上に生じたコロニーのうち白色を 呈するコロニーを選抜し、新しい寒天培地に移し、 一晩保湿した。その寒天培地から菌体を一白金耳 とり、LB培地に移し、一晩培養液を作成した。

1.5 畝の一晩培養液を遠心して集菌し、プラスミ ドDNAのミニプレパレーションを常法(Maniatis 6 Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 1982) により行った。得られたプラスミドDNAを適当 な制限酵素(たとえばEcoR I . Nae I . Hpa II など の挿入された合成DNA配列に含まれる認識配列 を切断するものやpUC 19ベクター中に存在する認 造配列を切断するもの、たとえば Pvul, Bg Ll, Sspiなど及びこれらの組合せ)で切断し、アガ ロース及びポリアクリルアミドゲル電気泳動によ り、挿入DNAの長さを調べ、適切な挿入DNA を含む組換えプラスミドを同定した。この挿入 DNAを含むDNAフラグメントをM13mp 系ファ ージDNAに再度組込み、ジデオキシ法(Sanger, P, Nicklen, S 及びCorlson, A. R. Proc. Natl. Acad. Sci.U.S.A.74,5463-1564(1977)) によってヌクレ オチド配列を決定し、最終的に目的とする pUC・ phoAプラスミドを同定した。

大陽閣アルカリ性ホスファターゼ(phoA)のシグ ナルペプチドと正常ヒト血清アルブミンAが融合 したタンパク質をコードするDNAを含むプラス ミドpUC-phoA-HSA-Aを次の様にして作製した。

ヒト肝cDNAライブラリィーから得たHSAcDNA を含むクローン λ g t 11 (HSA-II) から E c o R I と X b a I 消化によって生ずるフラグメントを調製し、これを p U C 19 プラスミドの E c o R I と X b a I との二重消化物のうち大きな方のフラグメントと T 4 D N A リガーゼを用いて結合させ組換えプラスミド p U C - HSA-E X を構築した。

このプラスミドから Aha II と Sal I の二重消化により生ずる小さい方のフラグメントを精製した。このフラグメントは成熟正常ヒト血清アルブミンAタンパク質の12番目のLysから 356番目のThrまでをコードする。成熟正常ヒト血清アルブミンAタンパク質をアミノ末端からコードする遺伝子を構築するために 5 ′ 端に相当する DNA

配列を、化学合成したフラグメント2本をアニー ルすることにより作成した。この合成DNA配列 はアルカリ性ホスファターゼのシグナルペプチド をコードするDNA配列と融合できるように Hpa Ⅱ及び Cla L酵素切断によって生ずる粘着末端配 列CGを5 ′ 端側に有し成熟正常ヒト血清アルブ ミンAタンパク質の1番目のアミノ酸Aspから 11番目のアミノ酸 Pheをコードする配列を有し ている。このアニールさせたDNA配列にT4ポ リヌクレオチドキナーゼを作用させて5′端をリ ン酸化させたものと、pUC-HSA-EXから生じた Aha Ⅲ/ Sall二重消化物とを混合し、さらにこれに 大温度のマルチコピークローニングベクターの代 表的なものの一つpAT 153(Amersham社製、Twigg, A.J.及びSherratt, D. Nature 283 . 216-218, 1980) の Clal/ Sallの二重消化物のうち大きなフラ グメントと混合し、この3者をT4 DNAリガーゼに より結合させ、組換えプラスミドpAT-HSA-CXを得 た。このプラスミド上で正常ヒト血清アルプミン Aの1位のアミノ酸Aspから11位のアミノ酸

PheをコードするDNA配列がつながった。
pAT-BSA-CXをEcoRI/ XbaIで二重消化し、正常ヒト血消アルブミンAのAsp1~Phe356をコードするDNA配列を含む小さい方のフラグメントを得た。

一方RSA-A のカルボキシル末端側をコードする cDNA は、ヒト肝cDNA ライブラリィーから得たクローン A g t 11 (HSA I - A)) から外来cDNA配列の挿入されている B c o R I フラグメントを調製し、pUC 18プラスミドの B c o R I サイトに挿入することにより組換えてラスミド pUC-HSA-1 中にクローニングし u かられにより HSA-A の 358番目の L e u を コード しんからに 3 1 側の非翻訳領域 62 ヌクレオチドを もか X b a ! / Hind 町の二重消化物を調製した 消化物及び pUC 18の B c o R I / X b a l 二重消化 ちた なフラグメントと混ぜて T4 DNA リガーゼにより 連結反応を行い、成熟正常ヒト血清アルプミンAのc DNA 全体を含む組換えてラスミド pUC-HSA-CH

を得た。

成熟正常ヒト血清アルプミンAの全アミノ酸配列をコードするcDNAの塩基配列及び対応するアミノ酸配列を第8-1図~第8-3図に示す。

成熟正常ヒト血清アルブミンAのcDNAをphoAシグナルペプチドをコードするDNA配列と連結するために、pUC-HSA-CHをBcoRI/ Cla I で切断し、生ずる大きい方のフラグメントを得て、これとpUC-phoAをEcoRI/ Msp I (Hpa II と同じ認識配列を切断する)の二重消化により得られる小ささい方のフラグメントとT4 DNAリガーゼを用いて連結させた。これにより構築されたプラスミドpUC-phoA-HSA-Aは、21アミノ酸から成るphoAシグナルペプチドが融合した成熟正常ヒト血清アルブミンAタンパク質をコードするDNA配列を含み、大場菌HB101 株に常法により形質転換法で導入されクローン化された。

<u>参考例 4. プラスミド pAT-trp-phoA-HSA-Aの作製</u> 正常ヒト血清アルプミンA の発現プラスミド pAT-phoA-HSA-Aを次の様にして造成した。 t r p プロモーターとtrpLのSD配列を有するペクター を用いてphoA-HSA-AcDNAの発現用ベクターを作製 した。このようなベクターとしては例えばph-TNP (ikeharaら、Chem.Pharm.Bulletin 印刷中) があ る。これはpBR322ベクターにtrpプロモーター とtrplのSD配列が導入されているものである。 組換えプラスミドのコピー数を高め遺伝子量効果 を期待する場合にはpBR322の複製阻害配列を除去 して作成したpAT153(Amersham Twigg, A. J. and Sherratt, D. Nature 283 , 216-218 (1980)) を基本 とした組換えブラスミドを利用するとよい。例え ばph・TNF 上のtrpプロモーター/trpLSD配列 を含む Pst! / Clalの二重消化物をpAT153の同 じ酵素の組合せによる二重消化により生じた大き な方のフラグメントと融合すればこの目的は達成 される。こうして作成されたpAT-trp ベクターを SD配列の下流に1ケ所ある Clal 辺識部位で切 断し、生じた粘着末端の一本鎖部分を大腸菌DN Aポリメラーゼーを作用させて埋めてできた直鎖 状DNAを Sallで消化した。ここで得られる大

きい方のフラグメントをphoA-HSA-AcDNAとの接続 に用いた。

一方pUC-phoA-HSA-AをEcoRI/Hind II で二重消化することにより生じた小さい方のフラグメント(phoA-HSA-AcDNA 配列を含む)をpAT153のEcoRI/Hind II の二重消化物のうち大きい方のフラグメントと結合し組換えブラスミドpAT-phoA-HSAを得た。これをEcoRIで消化して直鎖状DNAとした後大腸菌DNAポリメラーゼ!を作用させて末端の一本鎖部分を埋めた後、SalIで切断し、小さい方のフラグメントをphoA-HSA-A cDNA を含むい方のフラグメントをphoA-HSA-A cDNA を含むして回収した。このフラグメントを前述のpAT-trp ベクター由来のフラグメントを連結し組換えブラスミドpAT-trp-phoA-HSA-Aを得た。

この組換えプラスミドを大腸菌HB101 株及び C600株に導入し、形質転換株<u>E. coli</u> HB101(pAT-trp-phoA-HSA-A)及びC600(pAT-trp-phoA-HSA-A) を得た。

この発明の正常ヒト血清アルプミンAをコード するcDNAを含有する組換プラスミドpAT-trp-phoA - HSA-Aを含有する大腸園C600(pAT-trp-phoA-HSA-A) は工業技術院微生物工業技術研究所に、微工研園 寄第9874号(FERM P-9874) として寄託された。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、本発明のヒト血清アルプミン断片をコードするDNAの内Net(123)からAla(151)をコードする合成DNAの塩基配列及び対応するアミノ酸配列を示す。

. 第2図は、cDNAクローン A g til (RSA-I) からプラスミドpUC-HSA-I及びpSALIの作成過程を示す。

第3図は、本発明の発現プラスミドpAT-trpphoA-SALIの作製過程を示す。

第4図は、プラスミドpAT-trp-phoA-SALIから の発現生成物の電気泳動図であって、抗ヒト血清 アルブミン抗体と反応した蛋白質を示す。

第5回は、cDNAのスクリーニングに使用した3 種類のプローブの塩基配列を示す。

第6図は、この発明のプラスミドの出発材料と しての正常ヒト血清アルブミンAの全体をコード

特開平 2-227079 (17)

するcDNA(HSAcDNA)、並びにこのcDNAの造成に使用された、3′末端側をコードするcDNA(HSA-IA) 及び5′末端側をコードするcDNA(HSA-II)の制限酵素地図を示す。

第7-1図〜第7-2図は、この発明のプラスミドを作製するための種々の中間体プラスミドの作製過程を示す。

第8-1図〜第8-3図は、この発明の正常ヒト血清アルブミンAの全体をコードするcDNAの塩基配列を示す。図中、アミノ酸 152からアミノ酸 303までの〔〕内の配列は本発明のヒト血清アルブミン蛋白質断片のCー末端側のアミノ酸配列及びそれをコードする塩基配列を示す。

第9図はプラスミドpUC-phoA-mHSA 及びpATtrp-phoA-mHSA の作製の過程を示す。

第10図はプラスミドpUC-tHSA及びpAT-trp-tHSA の作製の過程を示す。

第11図はプラスミドpAT-trp-phoA-tHSA の作製 の過程を示す。

第12図は、プラスミドpAT-trp-phoA-mHSA(レー

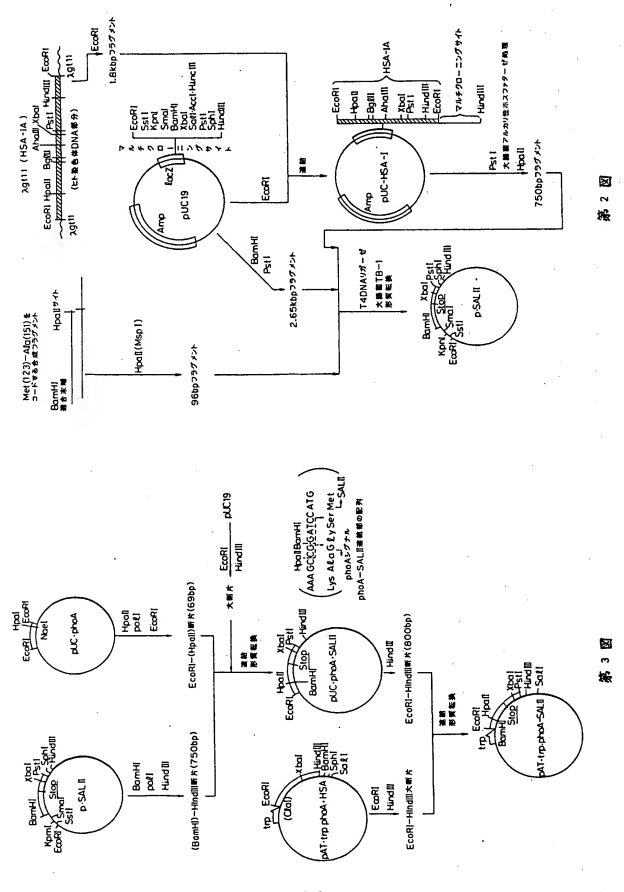
ン4)、pAT-trp-tHSA (レーン2)、及びpAT-trp-phoA-tHSA (レーン3) からの発現生成物のSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動図であり、クマシープリリアントブルーにより蛋白質バンドを染色してある。レーン1はサイズマーカーで、ホスホリラーゼB (分子量94.000)、カシ血清アルブミン (分子量67.000)、オバルブミン (分子量43.000)、炭酸脱水素酵素 (分子量30.000)、大豆トリプシンインヒピター (分子量20.000)、及びラクトアルブミン (分子量14.400)である。矢印が各々の発現生成物に相当する。

第13図はpAT-trp-eHSA(レーン1)、pAT-trp-tHSA(レーン3)pAT-trp-phoA-tHSA (レーン2)からの発現生成物のウエスターンプロット図であり、抗ーヒト血清アルプミン抗体と反応した蛋白質を示す。

Bam HI
GA TCC ATG TGC ACC GCT TTC CAC GAC AAC GAA GAA ACC TTC CTG AAA AAA TAC CTG TAC GAA ATC GCT CGT CGT CAC
G TAC ACG TGG CGA AAG GTG CTG TTG CTT CTT TGG AAG GAC TTT TTT ATG GAC ATG CTT TAG CGA GCA GCA GTG
Met Cys Thr Als Phe His Asp Asn Glu Glu Thr Phe Leu Lys Lys Tyr Leu Tyr Glu Ile Als Arg Arg His
(123)

CCG TAC TTC TAC GCT CCG G
GGC ATG AAG ATG CGA GGC CTT GAC GAC AAG AAG G
Pro Tyr Phe Tyr Ala Pro Glu Leu Leu Phe Phe Ala
(151)

第1図



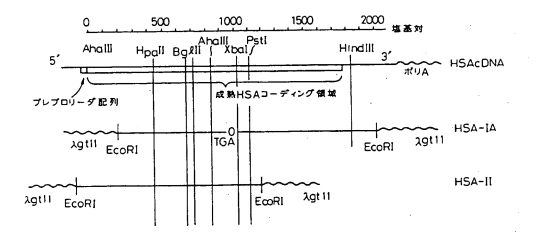
第 4 図

HSA -1 5'-AAGGGAAATAAAGGTTACCCACTTCATTGTGCCAAAGGC - 3' 5'-非額訳領域-Metl-Leu9に相当する領域 (12ヌクレオチド)

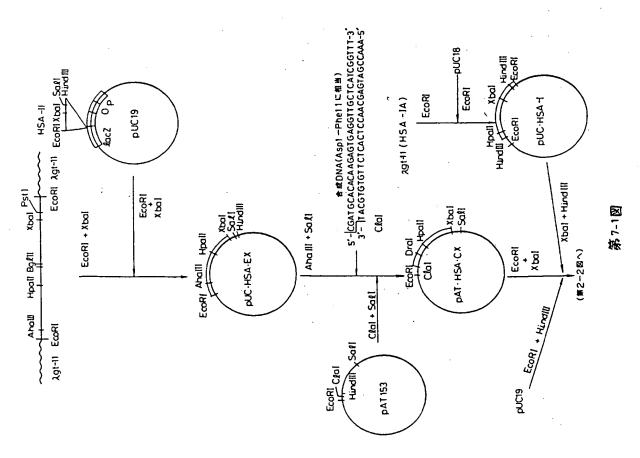
HSA-2 5'-AAGGTCCGCCCTGTCATCAGCACATTCAAGCAGATCTCC-3' Gly248~Leu260に相当する領域

HSA-3 5'-TAGATGTTATAAGCCTAAGGCAGCTTGACTTGCAGCAAC-3' Vol576~Leu585~3'非朝訳領域に相当する領域 (6ヌクレオチド)

第 5 図

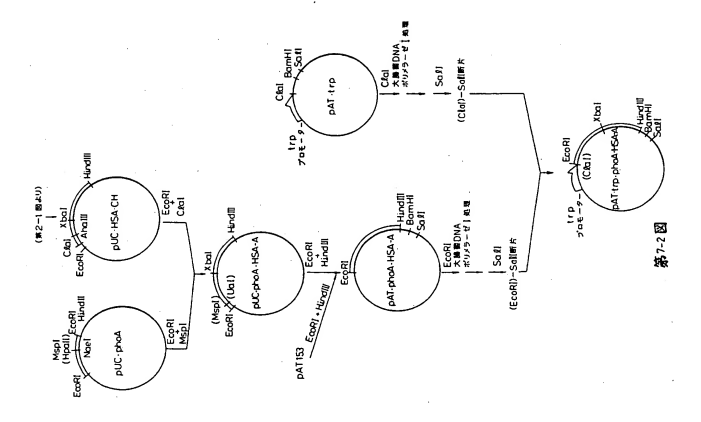


第 6 図



-614 -

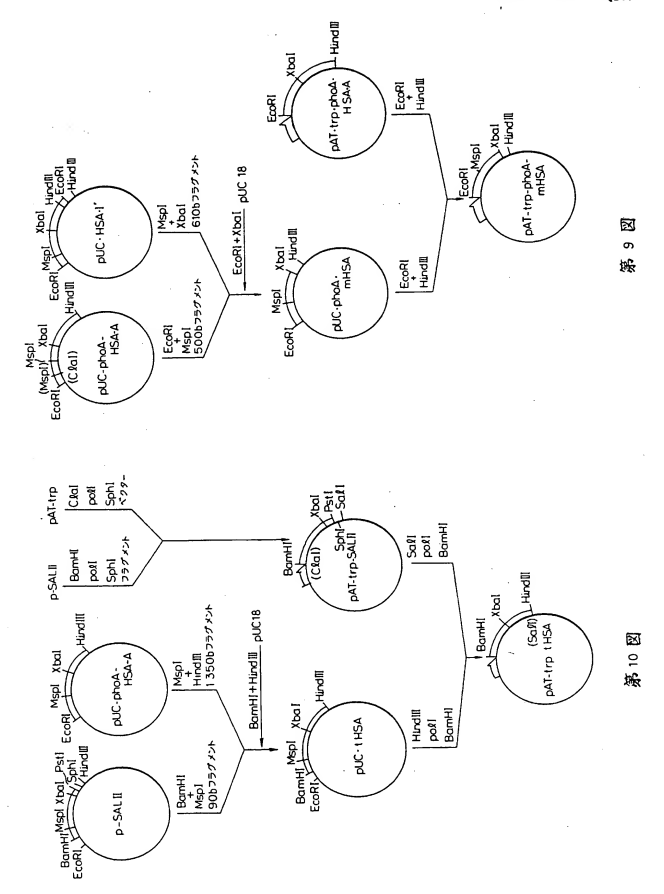
ingggayan mayan.



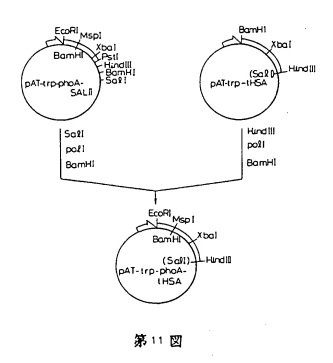
 第 8-2 図

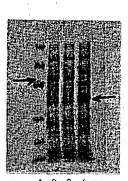
Tyr Lys Phe Gln Ash Ala Leu Leu Val Arg Tyr Thr Lys Lys Val Pro Gln Val Ser Thr Pro Thr Leu Val Glu And TTC CAG AAA GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG AAA TTC CCA AAA TTC CAA ACA CTC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG ACA TTC ACA ACA ACA CTC AAG AAA CTA CCA ACA CTT GTA AAA CTA CCC AAG ACA CTC CTA GAA ACA CTA GGA AAA CTA CTA GGA AAA CTA CTA GGA AAA CTA CTA GGA AAA GTG CCC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA GCA AAA ACA ATG CCC TGT GCA GAA ACA TTC CTA AGA AAA CTA CTA TCC GTG GCA CAA TGT TGT AAA CAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG CAT GAG AAA ACA TTC CTG AAC CAG TTA TTC ACC TTC CAT GCA CAA AAA ACA ACA TTC ACC TTC CAT GCA CAA ACC CCC AAAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA CAA ACC CCC AAAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA CAA ACA TAC TCC TCC AAA CTG CCC AAAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA CAA ACA TAC TCC AAAA CCC CCC AAAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA CAA AAA CAC CCC AAAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA CAA AAA CAC TTC CCC AAAA CCC CCC AAAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA CAA ACA TAC TCC CAT GCA CAA AAA ACA TCC ACC CCC AAAA ACA TCC ACC CCC AAAA ACC CCC AAAA ACC CCC AAAA CCC CCC AAAA CCC CCC AAAA CCC CCC AAAA CCC CCC AAAA ACC CCC AAAA CCC C

第8-3図



特開平 2-227079 (24)





第 12 図



第 13 図

第]	頁	0)	続	き
-	> •		~.	

(51)	lnt.	CI.	5
∥ (C	12	Ν	37/04 1/21
(C		P	1: 19) 21/02
C	12	R	1: 19)